WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE AN

RTRAG ÜBER DIE DUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEN MENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/07965

INTERNATIONALE ZU (51) Internationale Patentklassifikation 7 C07B 41/00, C07D 301/12, 301/19, B01.I

A1

8/04

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 17. Februar 2000 (17.02.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05740

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. August 1999 (09.08.99)

(74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter, Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12,

(30) Prioritätsdaten:

D-68165 Mannheim (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ,

198 35 907.1

DE 7. August 1998 (07.08.98)

GE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BASSLER, Peter [DE/DE]; Maria-Mandel-Strasse 18, D-68519 Viernheim (DE). HARDER, Wolfgang (DE). Bergwaldstrasse 16, De-69469 Weinheim (DE). RESCH, Peter [DE/DE]; Hauptstrasse 57, De-67310 Hettenleidelheim (DE). RIEBER, Norbert [DE/DE]; Liebfrauenstrasse 1c, D-68259 Mannheim (DE). RUPPEL, Wilhelm [DE/DE]; Kalmitstrasse 3a, D-67227 Frankenthal (DE). TELES, Joaquim, Henrique [PT/DE]; Ziegeleistrasse 25a, D-67122 Altrip (DE). WALCH, Andreas [DE/DE]; Roseggerweg 5, D-74193 Schwaigem (DE). WENZEL, Anne [DE/DE]; Mozartstrasse 2c, D-76676 Graben-Neudorf (DE). ZEHNER, Peter [DE/DE]; Erich-Kästner-Strasse 15, D-67071 Ludwigshafen (DE).

(54) Title: METHOD FOR REACTING AN ORGANIC COMPOUND WITH A HYDROPEROXIDE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR UMSETZUNG EINER ORGANISCHEN VERBINDUNG MIT EINEM HYDROPEROXID

(57) Abstract

The invention relates to a method for reacting an organic compound with a hydroperoxide, comprising at least the following steps (i) to (iii): (i) reacting the hydroperoxide with the organic compound to obtain a mixture composed of a reacted organic compound (1) to (III). (1) reacting the hydroperoxide with the organic compound to obtain a mixture compound and a non-reacted hydroperoxide; (ii) separating the non-reacted hydroperoxide from the mixture resulting in step (i); (iii) reacting the hydroperoxide separated in step (ii) with the organic compound.

## (57) Zusammenfassung

Verfahren zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid, das mindestens die folgenden Stufen (i) bis (iii) vertauter auf omsetzung einer organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung, umfassend die umgesetzte umfaßt: (i) Umsetzung des Hydroperoxides mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung, umfassend die umgesetzte organische Verbindung und nicht umgesetztes Hydroperoxid; (ii) Abtrennung des nicht umgesetzten Hydroperoxides aus der aus Stufe (i) resultierenden Mischung. (iii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (ii) mit der organischen Verbindung.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien				
AM	Armenica	FI	Finnland	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AT	Österreich	FR	Frankreich	LT	Litauen	SK	Slowakei
AU	Australien			LU	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
BA		GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische		Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TR	Türkei
BJ	Benin	IE	Irland	MN		TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien	IL	Israel		Mongolei	UA	Ukraine
BY	Belarus	is	Island	MR	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	IT.		MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CF			Italien	MX	Mexiko		Amerika
CG	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisisian	NO	Norwegen	YU	
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland		Jugoslawien
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	ZW	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT			
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Portugal		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia		Rumänien		
DE	Deutschland	LI		RU	Russische Föderation		
DK	Dånemark	LK	Liechtenstein	SD	Sudan		
EE	Estland		Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estiand	LR	Liberia	SG	Singapur		

10

20

25

# Verfahren zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid, wobei im Laufe des Verfahrens Hydroperoxid abgetrennt wird und erneut mit der organischen Verbindung umgesetzt wird. Ebenso betrifft die vorliegende Erfindung eine Vorrichtung zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid.

Umsetzungen von organischen Verbindungen mit Hydroperoxiden, d.h. mit
15 Verbindungen der allgemeinen Formel ROOH, werden in den gängigen Verfahren

des Standes der Technik im Regelfall einstufig durchgeführt.

Der Begriff "einstufig" bezieht sich in diesem Zusammenhang auf das Hydroperoxid-Edukt und bedeutet, daß während des gesamten Verfahrens nur in einem einzigen Schritt Hydroperoxid der umzusetzenden organischen Verbindung zugegeben wird.

Die US-A-5,262,550 beschreibt beispielsweise ein Verfahren zur Epoxidierung von Alkenen, in dem in einer Stufe Alken mit Wasserstoffperoxid oder einem Wasserstoffperoxid-Precursor zum entsprechenden Alkenoxid umgesetzt wird.

Die US-A-4,883,260 offenbart ein Verfahren, in dem Alken mit Wasserstoffperoxid in einer Stufe im Stahlautoklaven bzw. im Glasautoklaven umgesetzt wird.

30 In S.-H. Wang, Process Economics Program, Report 2E, S. 6-1 bis 6-27, SRI International (1994) ist beispielsweise ein Verfahren beschrieben, in dem in einer WO 00/07965 PCT/EP99/05740

Stufe eine ca. 17 Gew.-%ige Ethylbenzolhydroperoxidlösung mit Propen an einem homogenen Mo-Katalysator umgesetzt wird. Insgesamt werden bei diesem Verfahren pro Mol Hydroperoxid 7,2 mol Propen eingesetzt.

- Die gleiche Schrift offenbart auf den Seiten 6-28 bis 6-47 ein Verfahren, in dem in einer Stufe eine ca. 20 Gew.-%ige Ethylbenzolhydroperoxidlösung mit Propen an einem heterogenen Ti/SiO<sub>2</sub>-Katalysator umgesetzt wird, wobei das Alken epoxidiert wird. Pro Mol Hydroperoxid werden hierbei 16,7 mol Propen eingesetzt.
- Ebenfalls in dieser Schrift wird auf den Seiten 5-1 bis 5-21 ein Verfahren offenbart, in dem in einer Stufe eine ca. 40 Gew.-%ige tert-Butylhydroperoxidlösung mit Propen an einem homogenen Mo-Katalysator umgesetzt wird, wobei das Alken epoxidiert wird. Pro Mol Hydroperoxid werden hierbei 3,7 mol Propen eingesetzt.
- Die gleiche Schrift offenbart auf den Seiten 5-22 bis 5-43 ein Verfahren, in dem in zwei direkt aufeinanderfolgenden Stufen eine ca. 72 Gew.-%ige tert-Butylhydroperoxidlösung mit Propen und einem homogenen Mo-Katalysator umgesetzt wird, wobei das Alken epoxidiert wird. Dabei werden pro Mol Hydroperoxid 1,2 Mol Propen eingesetzt.

Ein Nachteil dieser Verfahren ist darin zu sehen, daß entweder mit einem relativ hohen Überschuß an der umzusetzenden organischen Verbindung oder mit einem sehr konzentrierten Hydroperoxid gearbeitet werden muß, um optimale Selektivitäten zu erreichen.

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Verfahren bereitzustellen, das es erlaubt, den Überschuß an umzusetzender organischer Verbindung so gering wie möglich zu halten und ein relativ niedrig konzentriertes Hydroperoxid einzusetzen.

25

Daher betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid, das mindestens die folgenden Stufen (i) bis (iii) umfaßt:

- 5 (i) Umsetzung des Hydroperoxides mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung, umfassend die umgesetzte organische Verbindung und nicht umgesetztes Hydroperoxid,
  - (ii) Abtrennung des nicht umgesetzten Hydroperoxides aus der aus Stufe (i) resultierenden Mischung,
- 10 (iii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (ii) mit der organischen Verbindung.

Demgemäß findet die Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid in mindestens zwei Stufen (i) und (iii) statt. Ebenso ist es im erfindungsgemäßen Verfahren denkbar, daß die Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid in mehr als zwei Stufen stattfindet. Je nach Anzahl der Stufen, in denen die Umsetzung stattfindet, ist es selbstverständlich im erfindungsgemäßen Verfahren auch denkbar, daß mehr als eine Stufe durchlaufen wird, in der das eingesetzte Hydroperoxid abgetrennt wird.

Als Beispiel sei z.B. ein Verfahren genannt, in dem die Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid in den Stufen (i), (iii) und (v), die Abtrennung des Hydroperoxids in den Stufen (ii) und (iv) stattfindet.

- Im allgemeinen werden im erfindungsgemäßen Verfahren zwei bis fünf Stufen durchlaufen, in denen die organische Verbindung mit dem Hydroperoxid umgesetzt wird. Die vorliegende Erfindung betrifft demgemäß auch ein Verfahren zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid, das die folgenden Stufen (i) bis (ix) aufweist:
- 30 (i) Umsetzung des Hydroperoxides mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung  $M_1$ ,

WO 00/07965 PCT/EP99/05740

- Abtrennung des Hydroperoxides aus der aus Stufe (i) resultierenden Mischung M<sub>1</sub>,
- (iii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (ii) mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung M<sub>II</sub>.
- 5 (iv) Abtrennung des Hydroperoxides aus der aus Stufe (iii) resultierenden Mischung  $M_{\rm II}$ ,
  - (v) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (iv) mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung M<sub>III</sub>.
- (vi) Abtrennung des Hydroperoxides aus der aus Stufe (v) resultierenden  $\mbox{Mischung $M_{\rm HI}$}, \label{eq:mischung Mischung Mischun$ 
  - (vii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (vi) mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung M<sub>IV</sub>,
  - (viii) Abtrennung des Hydroperoxides aus der aus Stufe (vii) resultierenden . Mischung  $M_{\rm IV}$ ,
- 15 (ix) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (viii) mit der organischen Verbindung.

Bevorzugt sind im erfindungsgemäßen Verfahren zwei bis vier Stufen, in denen die organische Verbindung mit Hydroperoxid umgesetzt wird, besonders bevorzugt zwei bis drei Stufen. Vorzugsweise findet die Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid in zwei Stufen statt.

Die Abtrennung des Hydroperoxids in den oben genannten Abtrennstufen (ii), (iv), (vi) und (viii) kann im erfindungsgemäßen Verfahren nach allen gängigen Verfahren gemäß dem Stand der Technik durchgeführt werden. Dabei können in unterschiedlichen Abtrennstufen auch unterschiedliche Abtrennmethoden eingesetzt werden.

Vorzugsweise erfolgt die Abtrennung des Hydroperoxides in den Abtrennstufen

destillativ. Je nach den Anforderungen des Verfahrens ist dabei eine Abtrennung in
einer oder mehreren Destillationskolonnen möglich. Vorzugsweise wird in einer

Abtrennstufe zur Abtrennung des Hydroperoxides eine Destillationskolonne verwendet.

Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es denkbar, für jede Stufe, in der das Hydroperoxid abgetrennt wird, eine eigene Abtrennvorrichtung A, vorzusehen. Ebenso ist es möglich, bei entsprechender Reaktionsführung und bei mehreren Abtrennstufen die Abtrennungen in einer einzigen Abtrennvorrichtung durchzuführen.

- Sind mehrere Abtrennstufen vorgesehen, ist es auch möglich, durch geeignete Reaktionsführung jeweils zwei oder auch mehr Abtrennstufen in jeweils einer Abtrennvorrichtung durchzuführen. Ganz allgemein ist es demgemäß möglich, für n Abtrennstufen insgesamt m Abtrennvorrichtungen vorzusehen, wobei 1 ≤ m ≤ n.
- Sollte im Anschluß an die letzte Stufe, in der eine Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid stattfindet, noch eine weitere Abtrennung des Hydroperoxids gewünscht sein, beispielsweise, um eventuell restliches Hydroperoxid zu recyclen, so ist dies im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens selbstverständlich ebenfalls möglich.

Aus der Mischung, die aus einer Umsetzungsstufe, in der die organische Verbindung mit dem Hydroperoxid umgesetzt wird, resultiert, kann im erfindungsgemäßen Verfahren in einer Abtrennvorrichtung neben dem Hydroperoxid auch die umgesetzte organische Verbindung abgetrennt werden.

Natürlich ist es auch möglich, nach Abtrennung des Hydroperoxids das verbleibende Reaktionsgut in eine weitere, speziell zu diesem Zweck vorgesehene Abtrennvorrichtung zu überführen und dort aus dem Reaktionsgut die umgesetzte organische Verbindung abzutrennen.

In beiden Fällen ist es beispielsweise möglich, die umgesetzte organische Verbindung in den n Abtrennvorrichtungen zu sammeln und nach Beendigung der Umsetzungen der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid abzutrennen.

Bevorzugt wird die umgesetzte organische Verbindung jedoch in der jeweiligen Abtrennvorrichtung neben dem Hydroperoxid abgetrennt. Bei einer destillativen Abtrennung ist es beispielsweise möglich, die umgesetzte organische Verbindung über Kopf der Mischung zu entnehmen, und im Seitenabzug das Hydroperoxid aus der Mischung abzutrennen.

Im erfindungsgemäßen Verfahren ist es natürlich ebenfalls möglich, bei Verwendung einer Destillationsanlage als Abtrenneinrichtung das Hydroperoxid nicht über Seitenabzug, sondern über Sumpf aus der Mischung abzutrennen.

15 Erfolgt die Abtrennung des Hydroperoxids und/oder der umgesetzten organischen Verbindung in einer Destillationsanlage, ist es im erfindungsgemäßen Verfahren möglich, eventuell anfallende hochsiedende Komponenten der Mischung, die als Nebenprodukte aus der Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid anfallen, über Sumpf abzutrennen. Dabei ist es auch denkbar, beispielsweise durch Zugabe von vorzugsweise gasförmigen, niedrigsiedenden Komponenten, wie z.B. der organischen Verbindung, vorzugsweise Propen, an sich, die Sumpftemperatur zu erniedrigen.

Beispiele für solche niedrigsiedenden Komponenten sind u.a. Kohlenwasserstoffe

25 mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Methan, Ethan, Propan, Butan,
Ethen oder Butene. Ebenso können beispielsweise Stickstoff oder Argon eingesetzt
werden.

Selbstverständlich ist es im erfindungsgemäßen Verfahren möglich, auch mehrere 30 organische Verbindungen mit dem Hydroperoxid umzusetzen. Ebenso ist es denkbar, zur Umsetzung mehrere Hydroperoxide zu verwenden. Werden mehrere organische Verbindungen und/oder mehrere Hydroperoxide miteinander in den jeweiligen Stufen umgesetzt, so können in den Mischungen verschiedenartige Produkte, die aus den Umsetzungen resultieren, vorliegen. Werden diese wiederum in den jeweiligen Abtrennstufen destillativ abgetrennt, kann es notwendig sein, zur Abtrennung mehrer Destillationskolonnen vorzusehen. Ebenso kann die destillative Abtrennung mehrerer Hydroperoxide aus der Mischung mehrere Destillationskolonnen erforderlich machen.

Die Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid in der Stufe (i) findet in einem dafür geeigneten Reaktor R<sub>t</sub> statt. Als Edukte der Umsetzung werden die umzusetzende organische Verbindung, das Hydroperoxid und, sofern erforderlich, ein oder auch mehrere bei der Umsetzung geeignete und/oder erforderliche Lösungsmittel eingesetzt.

- In den Reaktor R<sub>1</sub> fließen also im erfindungsgemäßen Verfahren mindestens die Ströme E<sub>1</sub> und E<sub>1</sub><sup>2</sup>. Gegebenenfalls kann beispielsweise ein weiterer Strom E<sub>1</sub><sup>3</sup> in den Reaktor R<sub>1</sub> fließen. Dabei bezeichnet
  - E<sub>1</sub> den Strom, der die umzusetzende Verbindung enthält, gegebenenfalls gelöst in einem oder mehreren Lösungsmitteln,
    - E<sub>1</sub><sup>2</sup> den Strom, der das Hydroperoxid enthält, gegebenenfalls gelöst in einem oder mehreren Lösungsmitteln, und
    - E<sup>3</sup> den Strom, der ein oder mehrere Lösungsmittel enthält.
  - Die einzelnen Ströme E<sup>1</sup> werden im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens vor dem Zufluß in den Reaktor R<sub>1</sub> vorzugsweise zu einem Strom E<sub>1</sub> vereinigt. Ebenso ist es prinzipiell möglich, die einzelnen Ströme einzeln in den Reaktor R<sub>1</sub> zu leiten. Weiter ist es auch möglich, die einzelnen Ströme, in sinnvollen Kombinationen zusammengeführt, in den Reaktor R<sub>1</sub> zu leiten. Beispielsweise könnten E<sub>1</sub> und E<sub>3</sub> vor dem Eingang in den Reaktor R<sub>1</sub> zusammengeführt und in den Reaktor R<sub>1</sub> geleitet werden, in den als separater Strom zusätzlich der Strom E<sub>1</sub> fließt.

Bevorzugt wird im erfindungsgemäßen Verfahren ein Strom  $E_1$  in den Reaktor  $R_1$  geleitet, der aus der Kombination der Ströme  $E_1^1$ ,  $E_1^2$  und  $E_1^3$  besteht. Dabei ist ein Strom bevorzugt, bei dem die Konzentrationen der einzelnen Komponenten des Stroms so gewählt sind, daß der Strom flüssig und einphasig ist.

5

Bevorzugt werden dabei Hydroperoxidkonzentrationen in  $E_1$  verwendet, die im Bereich von 0,01 bis 10, besonders bevorzugt im Bereich von 0,1 bis 9 Gew.-%, weiter besonders bevorzugt im Bereich von 1 bis 8 Gew.-% und insbesondere im Bereich von 5 bis 7 Gew.-% liegen.

10

Die Konzentration der umzusetzenden organischen Verbindung wird beispielsweise so gewählt, daß das molare Verhältnis von umzusetzender organischer Verbindung zu Hydroperoxid im Bereich von 0,7 bis 3,0, bevorzugt im Bereich von 0,8 bis 2,7, weiter besonders bevorzugt im Bereich von 0,9 bis 2,3 und insbesondere im Bereich von 1,0 bis 2,0 liegt.

15

Je nach Temperatur, die zur Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid im Reaktor  $R_i$  gewählt wird, kann es im erfindungsgemäßen Verfahren sinnvoll sein, den Strom oder die Ströme vor dem Eingang in den Reaktor  $R_i$  vorzutemperieren.

20

Die Reaktionsbedingungen werden im Reaktor  $R_t$  im erfindungsgemäßen Verfahren so gewählt, daß der Hydroperoxidumsatz im allgemeinen im Bereich von 70 bis 95 %, bevorzugt im Bereich von 80 bis 94,5 %, und insbesondere bevorzugt im Bereich von 85 bis 94 % liegt.

Weiter werden Druck  $p_i$ , Temperatur  $T_i$  und Verweilzeit  $\Delta t_i$  des Reaktionsgutes im Reaktor  $R_i$  bevorzugt so gewählt, daß die Mischung  $M_i$ , die aus der Umsetzung resultiert, flüssig und einphasig ist.

1 6

Dabei werden Drücke p<sub>i</sub> gewählt, die im allgemeinen im Bereich vom Eigendruck bis 100 bar liegen, bevorzugt im Bereich vom Eigendruck bis 40 bar und besonders bevorzugt im Bereich vom Eigendruck bis 30 bar.

5 Die Temperaturen T<sub>1</sub> liegen im allgemeinen im Bereich von 0 bis 120 °C, bevorzugt im Bereich von 10 bis 100 °C, weiter bevorzugt im Bereich von 20 bis 90 °C und besonders bevorzugt im Bereich von 30 bis 80 °C.

Nach der Umsetzung im Reaktor  $R_i$  wird die resultierende Mischung als Strom  $M_i$  der Abtrennvorrichtung  $A_i$  zugeführt. Dort wird, wie oben beschrieben, das Hydroperoxid aus der Mischung abgetrennt.

Erfolgt bei destillativer Abtrennung hierbei auch die Abtrennung von umgesetzter organischer Verbindung, so wird die Destillation im allgemeinen so geführt, daß aus 15 M, mindestens 50 %, bevorzugt mindestens 60 %, weiter bevorzugt mindestens 70 %, besonders bevorzugt mindestens 80 % und insbesondere bevorzugt mindestens 90 % der umgesetzten organischen Verbindung abgetrennt werden.

Bevorzugt wird die Abtrennung so geführt, daß eine flüssige Mischung, die das Hydroperoxid enthält, abgetrennt wird. Diese abgetrennte Mischung wird im folgenden mit M<sub>1</sub><sup>2</sup> bezeichnet. Dabei ist es möglich, daß die abgetrennte Mischung, die das Hydroperoxid enthält, zusätzlich zum Hydroperoxid beispielsweise noch geringe Mengen an nicht umgesetzter organischer Verbindung und/oder umgesetzter organischer Verbindung enthält. Ebenso kann die Mischung M<sub>1</sub><sup>2</sup>, die das abgetrennte Hydroperoxid enthält, gegebenenfalls erforderliches Lösungsmittel enthalten, das über den Strom E<sub>1</sub><sup>3</sup> zugesetzt wurde, oder Lösungsmittel, das gegebenenfalls in den Strömen E<sub>1</sub><sup>1</sup> und/oder E<sub>2</sub><sup>2</sup> enthalten war.

Wird in der Abtrennvorrichtung A<sub>1</sub> auch die umgesetzte organische Verbindung 30 abgetrennt, so resultiert aus dieser Abtrennung, aus der bevorzugt eine flüssige Mischung oder eine Flüssigkeit-Gas-Mischung erhalten wird, ein Strom, der im

15

20

folgenden mit  $M_i^1$  bezeichnet wird. Dieser enthält im erfindungsgemäßen Verfahren neben der umgesetzten organischen Verbindung gegebenenfalls die nicht umgesetzte organische Verbindung und/oder geringe Mengen an gegebenenfalls erforderlichem Lösungsmittel, das über den Strom  $E_i^3$  zugesetzt wurde, oder Lösungsmittel, das gegebenenfalls in den Strömen  $E_i^1$  und/oder  $E_i^2$  enthalten war.

Wird, wie oben beschrieben, die Abtrennung in einer Destillationsanlage durchgeführt, und werden über Sumpf hochsiedende Anteile von  $M_1$  abgetrennt, so resultiert aus dieser Abtrennung ein Strom  $M_1^3$ . Solche hochsiedenden Anteile können beispielsweise Nebenprodukte der Umsetzung in Reaktor  $R_1$  sein, die im Strom  $M_1$  enthalten sind.

Nach dem Durchlauf der Stufen (i) und (ii) wird im erfindungsgemäßen Verfahren das abgetrennte Hydroperoxid in der Stufe (iii) erneut mit der organischen Verbindung umgesetzt.

Dabei ist es beispielsweise möglich, den Strom  $M_t^2$ , der das Hydroperoxid enthält, in den Reaktor  $R_t$  zurückzuführen und dort mit der organischen Verbindung umzusetzen.

Hierbei sind im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens verschiedene Möglichkeiten der Rückführung von  $M_1^2$  in  $R_1$  denkbar.

Unabhängig davon, wie die Ströme E<sub>1</sub><sup>1</sup> bis E<sub>3</sub><sup>3</sup> in den Reaktor R<sub>1</sub> geführt werden,

25 kann beispielsweise M<sub>1</sub><sup>2</sup> als separater Strom in R<sub>1</sub> geleitet werden. Dabei ist eine

Vorerwärmung, wie oben beschrieben, des Stromes M<sub>1</sub><sup>2</sup> möglich.

Ebenso ist es beispielsweise möglich,  $M_i^2$  dem Strom  $E_i^2$  zuzuführen, bevor der resultierende Strom  $E_i^2 + M_i^2$  in  $R_i$  geleitet wird. Möglich ist ebenso,  $M_i^2$  dem Strom  $E_i$ , der aus der Kombination aus  $E_i^1$  bis  $E_i^3$  resultiert, oder einem geeigneten,

wie oben beschriebenen Strom zuzumischen, der aus einer geeigneten Kombination aus irgendzwei der Ströme  $E_i^{\ 1}$  bis  $E_i^{\ 3}$  resultiert.

Wird eine der Verfahrensweisen gewählt, in der M<sub>1</sub><sup>2</sup> vor dem Zulauf in R<sub>1</sub> einem anderen Strom zugegeben wird, so werden im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens die Konzentrationen der Komponenten der entsprechenden Ströme vorzugsweise so eingestellt, daß der resultierende Strom flüssig und einphasig bleibt.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahren wird der Strom  $M_l^2$  in einen zweiten Reaktor  $R_{ll}$  geleitet. Der Strom  $M_l^2$  stellt also, bezogen auf den Reaktors  $R_{ll}$ , in Analogie zu den Strömen, die in den Reaktor  $R_l$  fließen, den Strom  $E_l^2$  dar. Da im Reaktor  $R_{ll}$  im erfindungsgemäßen Verfahren gemäß Stufe (iii) eine erneute Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides mit der umzusetzenden organischen Verbindung stattfindet, ist bezüglich des Reaktors  $R_{ll}$  mindestens ein weiterer Strom  $E_l^3$  erforderlich. Gegebenenfalls kann beispielsweise auch ein Strom  $E_l^3$  erforderlich sein.

Dabei bezeichnet, analog zu den oben beschriebenen Strömen  $E_{\iota}^{1}$  bis  $E_{\iota}^{3}$  ,

- $E_{ii}^{\ \ \ \ \ }$  den Strom, der die umzusetzende Verbindung enthält, gegebenenfalls gelöst in einem oder mehreren Lösungsmitteln,
  - E<sub>ii</sub> den Strom, der das Hydroperoxid enthält, gegebenenfalls gelöst in einem oder mehreren Lösungsmitteln, und
  - E<sub>11</sub> den Strom, der ein oder mehrere Lösungsmittel enthält.

Ebenfalls analog zu den oben beschriebenen Strömen  $E_i^{\,i}$  ist es möglich, die Ströme  $E_{ii}^{\,i}$  einzeln oder zusammengeführt in geeigneten Kombinationen in den Reaktor  $R_{ii}$  zu leiten. Ebenso ist, wie oben beschrieben, eine Vortemperierung der Ströme  $E_{ii}^{\,i}$  möglich.

25

WO 00/07965

Vorzugsweise wird der Strom  $E_{ii}^{\ 1}$  mit einem Strom  $E_{ii}^{\ 1}$  oder einem Strom  $E_{ii}^{\ 1}$  +  $E_{ii}^{\ 3}$  zusammengeführt und der resultierende Strom in  $R_{ii}$  geleitet. Die Konzentrationen der Komponenten der Ströme  $E_{ii}^{\ 1}$  bzw.  $E_{ii}^{\ 3}$  werden dabei bevorzugt so gewählt, daß der Strom  $E_{ii}$ , der in den Reaktor  $R_{ii}$  fließt, flüssig und einphasig ist.

5

10

15

20

Dabei wird die Konzentration der umzusetzenden organischen Verbindung so gewählt, daß das molare Verhältnis von umzusetzender organischer Verbindung zu Hydroperoxid bevorzugt im Bereich von 0,7 bis 10,0, weiter bevorzugt im Bereich von 0,8 bis 8,0, besonders bevorzugt im Bereich von 0,9 bis 6,0 und insbesondere im Bereich von 1,0 bis 4,0 liegt.

Wie im Reaktor  $R_i$  wird die Umsetzung im Reaktor  $R_{il}$  bei einem Druck  $p_{il}$ , einer Temperatur  $T_{il}$  und einer Verweilzeit  $\Delta t_{il}$  des Reaktionsgutes durchgeführt, daß . Hydroperoxidumsätze erzielt werden, die im allgemeinen im Bereich von  $\geq 90\%$ , bevorzugt im Bereich von  $\geq 92\%$ , weiter bevorzugt im Bereich  $\geq 95\%$  und besonders bevorzugt im Bereich von 95 bis 99,5% liegen.

Dabei werden Drücke  $p_{ii}$  gewählt, die im allgemeinen im Bereich vom Eigendruck bis 100 bar liegen, bevorzugt im Bereich vom Eigendruck bis 40 bar und besonders bevorzugt im Bereich vom Eigendruck bis 30 bar.

Die Temperaturen  $T_{II}$  liegen im allgemeinen im Bereich von 0 bis 120 °C, bevorzugt im Bereich von 10 bis 100 °C, weiter bevorzugt im Bereich von 20 bis 90 °C und besonders bevorzugt im Bereich von 30 bis 80 °C.

25

30

Selbstverständlich ist es im erfindungsgemäßen Verfahren möglich, die Mischung  $M_{\rm II}$ , die aus der Umsetzung im Reaktor  $R_{\rm II}$  resultiert, dem Reaktor  $R_{\rm II}$  zu entnehmen und, wie oben bereits beschrieben, einer Abtrennvorrichtung  $A_{\rm II}$  oder auch der Abtrennvorrichtung  $A_{\rm II}$  zuzuführen und gegebenenfalls eine dritte Umsetzung anzuschließen.

7.16

12

5

10

20

25

30

٠.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden jedoch zwei Reaktoren  $R_I$  und  $R_{II}$  sowie eine Abtrennvorrichtung  $A_I$  verwendet. Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren, das dadurch gekennzeichnet ist, daß Umsetzung in den Stufen (i) und (iii) in zwei getrennten Reaktoren durchgeführt werden.

Als Reaktoren können selbstverständlich alle denkbaren, für die jeweiligen Reaktionen am besten geeigneten Reaktoren eingesetzt werden. Dabei ist im erfindungsgemäßen Verfahren ein Reaktor nicht auf einen einzelnen Behälter beschränkt. Vielmehr ist es auch möglich, als beispielsweise Reaktor R<sub>II</sub> oder beispielsweise Reaktor R<sub>II</sub> eine Rührkesselkaskade einzusetzen.

Bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren als Reaktoren Festbettreaktoren verwendet. Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß als Reaktoren für die Umsetzungen Festbettreaktoren verwendet werden. Weiter bevorzugt werden als Festbettreaktoren Festbettrohrreaktoren eingesetzt.

Insbesondere wird im erfindungsgemäßen Verfahren als Reaktor  $R_i$  ein isothermer Festbettreaktor und als Reaktor  $R_{ii}$  ein adiabatischer Festbettreaktor verwendet.

Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch eine Vorrichtung, umfassend einen isothermen Festbettreaktor (I), eine Abtrenneinrichtung (II) und einen adiabatischen Festbettreaktor (III).

Ebenso betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung dieser Vorrichtung zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid.

Weiter betrifft die vorliegende Erfindung diese Verwendung, wobei zur Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid die folgenden Stufen (i) bis (iii) durchlaufen werden:

WO 00/07965 PCT/EP99/05740

- (i) Umsetzung des Hydroperoxides mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung, umfassend die umgesetzte organische Verbindung und nicht umgesetztes Hydroperoxid,
- (ii) Abtrennung des nicht umgesetzten Hydroperoxides aus der aus Stufe (i) resultierenden Mischung,

5

15

20

(iii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (ii) mit der organischen Verbindung.

Als Hydroperoxid können im erfindungsgemäßen Verfahren sämtliche aus dem Stand der Technik bekannten Hydroperoxide, die für die Umsetzung der organischen Verbindung geeignet sind, eingesetzt werden.

Beispiele für solche Hydroperoxide sind etwa tert-Butylhydroperoxid oder - Ethylbenzolhydroperoxid, die im oben genannten SRI-Report 2E "Propylene Oxide" genannt sind. Das tert-Butylhydroperoxid wird hierin hergestellt ausgehend von Isobutan und Sauerstoff. Das Ethylbenzolhydroperoxid wird hergestellt ausgehend von Ethylbenzol und Sauerstoff.

Bevorzugt wird als Hydroperoxid im vorliegenden Verfahren Wasserstoffperoxid eingesetzt. Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß als Hydroperoxid Wasserstoffperoxid verwendet wird. Bevorzugt wird dabei eine wäßrige Wasserstoffperoxidlösung verwendet.

25 Zur Herstellung von Wasserstoffperoxid kann dabei beispielsweise auf das Anthrachinonverfahren zurückgegriffen werden, nach dem praktisch die gesamte Menge des weltweit produzierten Wasserstoffperoxids hergestellt wird. Dieses Verfahren beruht auf der katalytischen Hydrierung einer Anthrachinon-Verbindung zur entsprechenden Anthrahydrochinon-Verbindung, nachfolgender Umsetzung derselben mit Sauerstoff unter Bildung von Wasserstoffperoxid und anschließender Abtrennung des gebildeten Wasserstoffperoxids durch Extraktion. Der

Katalysezyklus wird durch erneute Hydrierung der rückgebildeten Anthrachinon-Verbindung geschlossen.

Einen Überblick über das Anthrachinonverfahren gibt "Ullmanns Encyclopedia of Industrial Chemistry", 5. Auflage, Band 13, Seiten 447 bis 456.

Ebenso ist es denkbar, zur Wasserstoffperoxidgewinnung Schwefelsäure durch anodische Oxidation unter gleichzeitiger kathodischer Wasserstoffentwicklung in Peroxodischwefelsäure zu überführen. Die Hydrolyse der Peroxodischwefelsäure führt dann auf dem Weg über Peroxoschwefelsäure zu Wasserstoffperoxid und Schwefelsäure, die damit zurückgewonnen wird.

Möglich ist selbstverständlich auch die Darstellung von Wasserstoffperoxid aus den Elementen.

In den einzelnen Reaktoren ist eine Reaktionsführung dergestalt denkbar, daß bei entsprechender Wahl der organischen Verbindung die Umsetzung derselben mit dem Hydroperoxid bei den gegebenen Druck- und Temperaturverhältnissen ohne Zusatz. von Katalysatoren erfolgt.

Bevorzugt wird jedoch eine Verfahrensweise, bei der zur größeren Effizienz der Umsetzung ein oder mehrere geeignete Katalysatoren zugesetzt werden, wobei wiederum heterogene Katalysatoren bevorzugt eingesetzt werden. Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die organische Verbindung bei der Umsetzung mit einem heterogenen Katalysator in Kontakt gebracht wird.

Dabei sind prinzipiell alle heterogenen Katalysatoren denkbar, die für die jeweilige Umsetzung geeignet sind. Bevorzugt werden dabei Katalysatoren verwendet, die ein poröses oxidisches Material wie z.B. ein Zeolith umfassen. Vorzugsweise werden Katalysatoren eingesetzt, die als poröses oxidisches Material ein Titan-, Vanadium-, Chrom-, Niob- oder Zirkoniumhaltigen Zeolith umfassen.

WO 00/07965 PCT/EP99/05740

Dabei sind im einzelnen Titan-, Vanadium-, Chroni-, Niob-, Zirkoniumhaltige Zeolithe mit Pentasil-Zeolith-Struktur, insbesondere die Typen mit röntgenografischer Zuordnung zur BEA-, MOR-, TON-, MTW-, FER-, MFI-, MEL-, CHA-, ERI-, RHO-, GIS-, BOG-, NON-, EMT-, HEU-, KFI-, FAU-, DDR-, MTT-, RUT-, RTH-, LTL-, MAZ-, GME-, NES-, OFF-, SGT-, EUO-, MFS-, MWW- oder MFI/MEL-Mischstruktur sowie ITQ-4 zu nennen. Denkbar sind für den Einsatz im erfindungsgemäßen Verfahren weiterhin titanhaltige Zeolithe mit der Struktur des UTD-1, CIT-1 oder CIT-5. Als weitere titanhaltige Zeolithe sind solche mit der Struktur des ZSM-18 oder ZSM-12 zu nennen.

Als besonders bevorzugt sind für das erfindungsgemäße Verfahren Ti-Zeolithe mit MFI-, MEL- oder MFI/MEL-Mischstruktur anzusehen. Als weiter bevorzugt sind im einzelnen die Ti-enthaltenden Zeolith-Katalysatoren, die im allgemeinen als "TS-1", "TS-2", "TS-3" bezeichnet werden, sowie Ti-Zeolithe mit einer zu β-Zeolith isomorphen Gerüststruktur zu nennen.

Insbesondere bevorzugt wird im erfindungsgemäßen Verfahren ein heterogener Katalysator, der das titanhaltige Silikalit TS-1 umfaßt, verwendet.

20 Dabei ist es im erfindungsgemäßen Verfahren möglich, als Katalysator das poröse oxidische Material an sich zu verwenden. Selbstverständlich ist es jedoch auch möglich, als Katalysator einen Formkörper einzusetzen, der das poröse oxidische Material umfaßt. Dabei können zur Herstellung des Formkörpers, ausgehend von dem porösen oxidischen Material, alle Verfahren gemäß dem Stand der Technik eingesetzt werden.

Vor, während oder nach dem einen oder mehreren Formgebungsschritten in diesen Verfahren können auf das Katalysatormaterial Edelmetalle in Form geeigneter Edelmetallkomponenten, beispielsweise in Form von wasserlöslichen Salzen aufgebracht werden. Vorzugsweise wird dieses Verfahren angewendet, um Oxidationskatalysatoren auf der Basis von Titan- oder Vanadiumstilikaten mit

30

10

10

15

20

Zeolithstruktur herzustellen, wobei Katalysatoren erhältlich sind, die einen Gehalt von 0,01 bis 30 Gew.-% an einem oder mehreren Edelmetallen aus der Gruppe Ruthenium, Rhodium, Palladium, Osmium, Iridium, Platin, Rhenium, Gold und Silber aufweisen. Derartige Katalysatoren sind beispielsweise in der DE-A 196 23 609.6 beschrieben, die hiermit bzgl. der darin beschriebenen Katalysatoren voll umfänglich in den Kontext der vorliegenden Anmeldung durch Bezugnahme aufgenommen wird.

Selbstverständlich können die Formkörper konfektioniert werden. Sämtliche Verfahren zur Zerkleinerung sind dabei denkbar, beispielsweise durch Splittung oder Brechen der Formkörper, ebenso wie weitere chemische Behandlungen, wie beispielsweise vorstehend beschrieben.

Bei Verwendung eines Formkörpers oder auch mehr davon als Katalysator kann dieser im erfindungsgemäßen Verfahren nach erfolgter Deaktivierung durch ein Verfahren regeneriert werden, bei dem die Regenerierung durch gezieltes Abbrennen der für die Deaktivierung verantwortlichen Beläge erfolgt. Dabei wird bevorzugt in einer Inertgasatmosphäre gearbeitet, die genau definierte Mengen an Sauerstoff-liefernden Substanzen enthält. Dieses Regenerierungsverfahren ist in der DE-A 197 23 949.8 beschrieben, die diesbezüglich vollumfänglich in den Kontext der vorliegenden Anmeldung durch Bezugnahme einbezogen werden.

Unter den Reaktionen, die im erfindungsgemäßen Verfahren möglich sind, seien beispielhaft die folgenden genannt:

25 die Epoxidation von Olefinen wie z B. die Herstellung von Propenoxid aus Propen und H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder aus Propen und Gemischen, die H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in situ liefern;

Hydroxylierungen wie zB die Hydroxylierung mono-, bi- oder polycyclischer Aromaten zu mono-, di- oder höher substituierten Hydroxyaromaten, beispielsweise die Umsetzung von Phenol und  $H_2O_2$  oder von Phenol und Gemischen, die  $H_2O_2$  in situ liefern, zu Hydrochinon;

die Oximbildung aus Ketonen unter Anwesenheit von  $H_2O_2$  oder Gemischen, die  $H_2O_2$  in situ liefern, und Ammoniak (Ammonoximierung), beispielsweise die Herstellung von Cyclohexanonoxim aus Cyclohexanon;

die Baeyer-Villiger-Oxidation.

5

10

15

20

25

30

Bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren organische Verbindungen umgesetzt, die mindestens eine C-C-Doppelbindung aufweisen. Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren, wie oben beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die organische Verbindung mindestens eine C-C-Doppelbindung aufweist.

Als Beispiele für solche organischen Verbindungen mit mindestens einer C-C-Doppelbindung seien folgende Alkene genannt:

Ethen, Propen, 1-Buten, 2-Buten, Isobuten, Butadien, Pentene, Piperylen, Hexene, Hexadiene, Heptene, Octene, Diisobuten, Trimethylpenten, Nonene, Dodecen, Tridecen, Tetra- bis Eicosene, Tri- und Tetrapropen, Polybutadiene, Polyisobutene, Isoprene, Terpene, Geraniol, Linalool, Linalylacetat, Methylencyclopropan, Cyclopenten, Cyclohexen, Norbomen, Cyclohepten, Vinylcyclohexan, Vinyloxiran, Vinylcyclohexen, Styrol, Cycloocten, Cyclooctadien, Vinylnorbomen, Inden, Tetrahydroinden, Methylstyrol, Dicyclopentadien, Divinylbenzol, Cyclododecen, Cyclododecatrien, Stilben, Diphenylbutadien, Vitamin A, Betacarotin, Vinylidenfluorid, Allylhalogenide, Crotylchlorid, Methallylchlorid, Dichlorbuten, Allylalkohol, Methallylalkohol, Butenole, Butendiole, Cyclopentendiole, Pentenole, Octadienole, Tridecenole, ungesättigte Steroide, Ethoxyethen, Isoeugenol, Anethol, ungesättigte Carbonsäuren wie z.B. Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure, Vinylessigsäure, ungesättigte Fettsäuren, wie z.B. Ölsäure, Linolsäure, Palmitinsäure, natürlich vorkommende Fette und Öle.

Bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren Alkene verwendet, die 2 bis 8 Kohlenstoffatome enthalten. Besonders bevorzugt werden Ethen, Propen, und Buten umgesetzt. Insbesondere bevorzugt wird Propen umgesetzt.

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens, neben der Tatsache, daß ein geringerer Überschuß an umzusetzender organischer Verbindung im Verhältnis zu Hydroperoxid erreicht werden kann, ist darin zu sehen, daß über die Abtrennung von Hydroperoxid und dessen erneute Umsetzung mit der organischen Verbindung ein hoher Gesamtumsatz des Hydroperoxides erzielt werden kann. Gleichzeitig werden Folgereaktionen des Produktes reduziert.

In Figur 1 ist eine bevorzugte Ausführungsform der Apparatur dargestellt. Dabei bezeichnet

- 15 E<sub>1</sub> einen Strom, enthaltend beispielsweise flüssiges Propen, wäßrige Wasserstoffperoxidlösung und Methanol,
  - R, einen isothermen Festbettrohrreaktor,
  - M, einen Strom, resultierend aus der Umsetzung in Reaktor R,
  - A<sub>1</sub> eine Destillationskolonne zur Abtrennung über Kopf, über Seitenabzug und über Sumpf,
    - M<sub>1</sub> einen Strom, resultierend aus der Abtrennung über Kopf, der vorwiegend Propen, Propenoxid und Methanol umfaßt,
    - M<sub>1</sub><sup>2</sup> einen Strom, resultierend aus der Abtrennung über Seitenabzug, der vorwiegend Methanol und wäßrige Wasserstoffperoxidlösung umfaßt und der in den Reaktor R<sub>II</sub> geleitet wird,
    - M<sub>1</sub><sup>3</sup> einen Strom aus der Abtrennung über Sumpf, der hochsiedende Nebenprodukte, beispielsweise Methoxypropanole und Propantriol, aus der Umsetzung in Reaktor R<sub>1</sub> umfaßt,
    - M<sub>1</sub><sup>4</sup> einen optionalen Strom, der der Destillationsanlage A<sub>1</sub> zugegeben wird, um die Sumpftemperatur niedrig zu halten, beispielsweise gasförmiges Propen,
      - R<sub>11</sub> einen adiabatischen Festbettrohrreaktor,

20

25

- PCT/EP99/05740
- $E_{tt}$ einen Strom, der flüssiges Propen und Methanol umfaßt und in den Reaktor R<sub>11</sub> geleitet wird,
- M<sub>II</sub> einen Strom aus Reaktor R<sub>II</sub>, der Propen, Propenoxid und Methanol umfaßt.
- In Figur 2 ist eine weitere bevorzugte Ausführungsform der Apparatur dargestellt. 5 Dabei bezeichnet
  - E. Strom, enthaltend beispielsweise flüssiges Propen, wäßrige Wasserstoffperoxidlösung und Methanol,
- 10 R. einen isothermen Festbettrohrreaktor.
  - einen Strom, resultierend aus der Umsetzung in Reaktor R., M,
  - eine Destillationskolonne zur Abtrennung über Kopf und über Sumpf.  $A_1$
  - M. einen Strom, resultierend aus der Abtrennung über Kopf, der vorwiegend Propen, Propenoxid und Methanol umfaßt,
- einen Strom, resultierend aus der Abtrennung über Sumpf, der vorwiegend 15  $M_1^2$ Wasserstoffperoxid, Wasser, Methanol und hochsiedende Nebenprodukte umfaßt und der in den Reaktor Ru geleitet wird,
  - $R_{ii}$ einen adiabatischen Festbettrohrreaktor.
  - E, einen Strom, der flüssiges Propen und Methanol umfaßt und in den Reaktor R<sub>11</sub> geleitet wird.
  - einen Strom aus Reaktor R<sub>II</sub>, der Propen, Propenoxid und Methanol umfaßt.

## Beispiele

20

25 Beispiel 1: Zweistufige Fahrweise mit Zwischenabtrennung

Durch einen ersten Rohrreaktor mit ca. 50 ml Reaktionsvolumen, gefüllt mit 23.1 g verstrangtem TS-1, wurden Flüsse von 10,5 g/h Wasserstoffperoxid (ca. 40 Gew.-%), 58 g/h Methanol und 10 g/h Propen bei 40 °C Reaktionstemperatur und 20 bar Reaktionsdruck geleitet.

Zur Analyse des Austrags des Rohrreaktors wurde die Reaktionsmischung in einen Sambay-Verdampfer gegen Atmosphärendruck entspannt. Die abgetrennten Leichtsieder wurden online in einem Gaschromatographen analysiert. Der flüssige Reaktionsaustrag wurde gesammelt, gewogen und ebenfalls gaschromatographisch analysiert.

Der erreichte Wasserstoffperoxid-Umsatz betrug 85 %. Die Propenoxid-Selektivität bezüglich Wasserstoffperoxid betrug 95 %.

- Der Austrag aus dem ersten Reaktor, der Methanol, Wasser, Propenoxid, Nebenprodukte, unumgesetztes Propen und Wasserstoffperoxid enthielt, wurde in eine Kolonne entspannt. Die Kolonne wurde bei Normaldruck betrieben und hatte ca. 15 theoretische Stufen.
- Bei einer Sumpftemperatur von ca. 69 °C gelang eine Abtrennung des Propenoxids aus der Mischung bis auf < 1 Gew.-%.

Über Kopf gingen hierbei neben Propenoxid das leichter siedende Propen und Teile des Methanols. Am Kopf wurde bei 50°C in einem Teilkondensator der für die Trennung in der Kolonne benötigte Rücklauf kondensiert. Das Kopfprodukt wurde gasförmig abgezogen und der Aufarbeitung zugeführt.

Das Sumpfprodukt wurde einem zweiten Rohrreaktor zugeführt.

- Durch einen zweiten Rohrreaktor mit ca. 50 ml Reaktionsvolumen, gefüllt mit 28 g verstrangtem TS-1, wurden das Sumpfprodukt aus der Zwischenabtrennung und ein Propenstrom von ca. 9 g/h bei 40 °C Reaktionstemperatur und 20 bar Reaktionsdruck geleitet.
- Nach Verlassen des Reaktors wurde die Reaktionsmischung in einem Sambay30 Verdampfer gegen Atmosphärendruck entspannt. Die abgetrennten Leichtsieder
  wurden online in einem Gaschromatographen analysiert. Der flüssige

Reaktionsaustrag wurde gesammelt, gewogen und ebenfalls gaschromatographisch analysiert.

Der erreichte Wasserstoffperoxid-Umsatz betrug 96 %. Die Propenoxid-Selektivität bezüglich Wasserstoffperoxid betrug 96 %.

In der Summe betrug der Wasserstoffperoxid-Umsatz 99,4 % und die Propenoxid-Selektivität 95-96 %. Dies ergab eine Propenoxid-Ausbeute bezüglich Wasserstoffperoxid von 94-95 %.

### Beispiel 2: Einstufige Fahrweise ohne Zwischenabtrennung

10

Durch einen Rohrreaktor mit ca. 50 ml Reaktionsvolumen, gefüllt mit 20 g verstrangtem TS-1, wurden Flüsse von 8,3 g/h Wasserstoffperoxid (ca. 40 Gew.-%), 49 g/h Methanol und 7,8 g/h Propen bei 40 °C Reaktionstemperatur und 20 bar Reaktionsdruck geleitet.

Nach Verlassen des Reaktors wurde die Reaktionsmischung in einen Sambay-Verdampfer gegen Atmosphärendruck entspannt. Die abgetrennten Leichtsieder wurden online in einem Gaschromatographen analysiert. Der flüssige Reaktionsaustrag wurde gesammelt, gewogen und ebenfalls gaschromatographisch analysiert.

25 Der erreichte Wasserstoffperoxid-Umsatz betrug 98,4 %. Die Propenoxid-Selektivität bezüglich Wasserstoffperoxid betrug 80,3 %. Die Propenoxid-Ausbeute bezüglich Wasserstoffperoxid betrug 79 %.

20

#### Patentansprüche

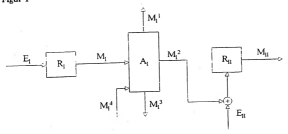
- Verfahren zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem
   Hydroperoxid, das mindestens die folgenden Stufen (i) bis (iii) umfaßt:
  - (i) Umsetzung des Hydroperoxides mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung, umfassend die umgesetzte organische Verbindung und nicht umgesetztes Hydroperoxid,
  - (ii) Abtrennung des nicht umgesetzten Hydroperoxides aus der aus Stufe (i) resultierenden Mischung,
  - (iii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (ii) mit der organischen Verbindung.
- 15 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzungen in den Stufen (i) und (iii) in zwei getrennten Reaktoren durchgeführt werden.
  - Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Reaktoren für die Umsetzungen Festbettreaktoren verwendet werden.
  - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Hydroperoxid Wasserstoffperoxid verwendet wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
   die organische Verbindung bei der Umsetzung mit einem heterogenen Katalysator in Kontakt gebracht wird.
  - Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der heterogene Katalysator ein titanhaltiges Silicalit umfaßt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß
  die organische Verbindung mindestens eine C-C-Doppelbindung aufweist.

- Vorrichtung, umfassend einen isothermen Festbettreaktor (I), eine Abtrenneinrichtung (II) und einen adiabatischen Festbettreaktor (III).
- Verwendung einer Vorrichtung gemäß Anspruch 8 zur Umsetzung einer organischen Verbindung mit einem Hydroperoxid.
  - 10. Verwendung nach Anspruch 9, wobei zur Umsetzung der organischen Verbindung mit dem Hydroperoxid die folgenden Stufen (i) bis (iii) durchlaufen werden:

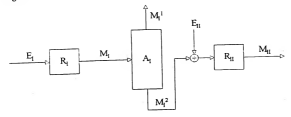
15

- (i) Umsetzung des Hydroperoxides mit der organischen Verbindung unter Erhalt einer Mischung, umfassend die umgesetzte organische Verbindung und nicht umgesetztes Hydroperoxid,
- (ii) Abtrennung des nicht umgesetzten Hydroperoxides aus der aus Stufe (i) resultierenden Mischung,
  - (iii) Umsetzung des abgetrennten Hydroperoxides aus Stufe (ii) mit der organischen Verbindung.
- 20 11. Verwendung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Stufe (i) in einem isothermen Festbettreaktor (I), die Abtrennung in Stufe (ii) mittels einer Abtrenneinrichtung (II) und die Umsetzung in Stufe (iii) in einem adiabatischen Festbettreaktor (III) durchgeführt wird.

Figur 1



Figur 2



		all on i	PCT/EP 9	
IPC 7	CO7B41/00 C07D301/12 C07D301	1/19 B01J8/	04	
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	leation and IPC		
	SEARCHED			
IPC 7	cournerstation searched (classification system followed by classification system system followed by classification system syste			
	tion searched other then minimum documentation to the extent that			
	ista base consulted during the International search (name of data b	ese and, where practica	i, ecarch terme use	<b></b>
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages		Relevant to dalm No.
(	EP 0 659 473 A (ARCO CHEMICAL TE 28 June 1995 (1995–06–28) the whole document	CHNOLGY)		1-11
(	EP 0 031 537 A (BAYER AG) 8 July 1981 (1981–07–08) the whole document			1-11 _
(	US 5 349 072 A (PRESTON K L ET A 20 September 1994 (1994-09-20) the whole document	L)		1-11
(	US 5 274 138 A (KEATING K P ET A 28 December 1993 (1993–12–28) the whole document	L)		1-11
		-/		
<u> </u>	er documents are listed in the continuation of box C.	X Peterst family	members are fisted	in annex.
documer consider of filing de course which is citation of documer other me documer inter the citation in the citation of documer inter the citation in the cit	It which may throw doubte on priority claim(e) or acted to extain the publicable of acted to matchin the publicable of or other special reason (as specified) in referring to an onal disclosure, use, exhibition or seams to published prior to the international filing date but an the priority date claimed	"Y" document of particul carnot be consided document to combi ments, such combi in the art. "&" document member of	far relevance; the cred novel or cannot e step when the do (ar relevance; the cred to involve an in- ned with one or mo ination being obvious of the same patent to	islamed invention be considered to cument is taken alone laimed invention retrive step when the re other such docu- is to a person sidiled tamily
	ctual completion of the international search  December 1999	Date of mailing of 8		rch report
ame and m	alling address of the ISA Europeen Patient Office, P.B. 5818 Patentiase 2 NL – 2206 NH Filliwek Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-2016	Authorized officer Allard,		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT Application No

		PC17
(Continu	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
(	US 4 977 285 A (MARQUIS E T ET AL) 11 December 1990 (1990-12-11) the whole document, in particular column 9.	1-11
x	lines 19-25 US 5 384 418 A (ZAJACEK J G ET AL)	1-11
	24 January 1995 (1995-01-24) the whole document, in particular column 10, lines 2-4	
X	US 5 374 747 A (SAXTON R J ET AL) 20 December 1994 (1994-12-20) the whole document, in particular column 8, lines 44-46	1-11
X	US 5 463 090 A (RODRIGUEZ C L ET AL) 31 October 1995 (1995-10-31) the whole document, in particular column 8, lines 18-20	1-11
X	EP 0 568 336 A (ARCO CHEMICAL TECHNOLOGY INC.) 3 November 1993 (1993-11-03) cited in the application the whole document, in particular page 6.  Line 15	1-11
		÷

# INTERNA NAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 99/05740

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 659473	A	28-06-1995	US	5466836 A	14-11-1995
0004,0	••		ĂŤ	171394 T	15-10-1998
			CA	2137310 A	21-06-1995
			CN	1109382 A	04-10-1995
			DE	69413507 D	29-10-1998
			DE	69413507 T	11-02-1999
			ES	2121162 T	16-11-1998
			JΡ	7196639 A	01-08-1995
			ÜS	5468885 A	21-11-1995
			ÜS	5573736 A	12-11-1996
EP 31537	A	08-07-1981	DE	2952755 A	02-07-1981
0100			AT	3426 T	15-06-1983
			BR	8008494 A	14-07-1981
			DK	551280 A	30-06-1981
			JP	56100774 A	12-08-1981
US 5349072	A	20-09-1994	CA	2127415 A	07-01-1995
30-130.2	••	J ·	DE	69417298 D	29-04-1999
			DE	69417298 T	15-07-1999
			EP	0633255 A	11-01-1995
			JP	7252244 A	03-10-1995
US 5274138	A	28-12-1993	CA	2101006 A	22-07-1994
			DE	69400645 D	14-11-1996
			DE	69400645 T	13-02-1997
			EP	0608093 A	27-07-1994
			JP	6247952 A	06-09-1994
US 4977285	A	11-12-1990	CA	2026939 A	09-06-1991
			DE	69022373 D	19-10-1995
			DE	69022373 T	14-03-1996
			EP	0431841 A	12-06-1991
			ES	2078952 T	01-01-1996
			JP	2825669 B	18-11-1998
			JP	6065122 A	08-03-1994
US 5384418	A	24-01-1995	CA	2137048 A	26-07-1995
			CN	1109883 A	11-10-1995
			EP	0677518 A	18-10-1995
			JP	7206836 A	08-08-1995
			SG	45316 A	16-01-1998
US 5374747	A	20-12-1994	CA	2138840 A	24-06-1995
			CN	1113454 A	20-12-1995
			EP	0659685 A	28-06-1995
			JP	7242649 A	1909-1995
			SG	50357 A	20-07-1998
			US	5453511 A	26-09-1995
			US	5621122 A	15-04-1997
			US	5527520 A	18-06-1996
			US	5684170 A	04-11-1997
			ÚS	5695736 A	09-12-1997
US 5463090	A	31-10-1995	AT	179396 T	15-05-1999
			DE	69509339 D	02-06-1999
			DE	69509339 T	02-09-1999
			EP	0709339 A	01-05-1996

------

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT 99/05740

					1	101,000,10		
٠	Patent document cited in search report				Patent family member(s)	Publication date		
<del>,</del>	US 5463090	A		ES	2130540 T	01-07-1999		
	EP 568336	A	03-11-1993	US AT DE DE ES JP	5262550 A 129708 T 69300720 D 69300720 T 2079236 T 6009592 A	16-11-1993 15-11-1995 07-12-1995 11-04-1996 01-01-1996 18-01-1994		

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 99/05740

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07B41/00 C07D301/12 C07D301/19 B01J8/04

Nach der Internationalen Patentidasstfikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprütstoff (Klassifikationasystem und Klassifikationasymbole )
IPK 7 C07B C07D B01J

Wettere Veröffentlichungen alnd der Fortsetzung von Feld C zu

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, acweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evit. verwendete Suchbegriffe)

Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anapruch Nr.
EP 0 659 473 A (ARCO CHEMICAL TECHNOLGY) 28. Juni 1995 (1995-06-28) das ganze Dokument	1-11
EP 0 031 537 A (BAYER AG) 8. Juli 1981 (1981-07-08) das ganze Dokument	1-11
US 5 349 072 A (PRESTON K L ET AL) 20. September 1994 (1994-09-20) das ganze Dokument	1-11
US 5 274 138 A (KEATING K P ET AL) 28. Dezember 1993 (1993–12–28) das ganze Dokument	1-11
-/	
	das ganze Dokument  EP 0 031 537 A (BAYER AG) 8. Juli 1981 (1981-07-08) das ganze Dokument  US 5 349 072 A (PRESTON K L ET AL) 20. September 1994 (1994-09-20) das ganze Dokument  US 5 274 138 A (KEATING K P ET AL) 28. Dezember 1993 (1993-12-28)

Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:  "A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik denfriert, aber nicht als besondere bedeutsem anzusehen ist.  "Eitheres Dokument, die jedoch entet em oder nuch dem Intermationalem Annetdedatum veröffentlicht worden ist.  "Veröffentlichung, die geleghe ist, denne Prioritätisanspruch zweifelhalt er- scheinen zu lassen, oder durch die das en Veröffentlichung beliegt werden ed oder die das seinem anderem besonderen Glund angegeben ist (wies susgetütnt).  "Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbaung, eine Berutzbung, der sich auf eine mündliche Offenbaung, eine Berutzbung, der in dem kennationsien Anmetidekatum, aber nech dem beziehen zu der dem kennationsien Anmetidekatum, aber nech dem beziehen zu den dem kennationsien Anmetidekatum, aber nech dem beziehen zu den dem kennationsien Anmetidekatum, aber nech dem beziehen zu den dem kennationsien Anmetidekatum, aber nech	**T Spättere Veröfferstühung, die nach dem Internationsien Anneidedatun oder dem Prointstündung veröffenschie wirden ist und mit die Anneidung richt kollidert, erodem nur zum Verstündung des der Prendeung richt kollidert, erodem nur zum Verstündung des des Veröffenstühung von besonderer Bedeutung; die bearspruchte Erfindung kom ellein aufgrund deser Veröffenstühung inder in ellein aufgrund deser Veröffenstühung; die bearspruchte Erindung kom ellein aufgrund deser Veröffenstühung; die bearspruchte Erindung kom ellein die Bestehen der sich eine Veröffenstühung mit veröffenstühung mit veröffenstühung mit einer oder mehreren anderen Veröffenstühung mit einer oder mehreren anderen Veröffenstühung mit einer des mehre dem Veröffenstühung mit einer oder mehreren anderen veröffenstühung destandt wird und diese Verbridung über einer Deutschaft mit an an der
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
20. Dezember 1999	11/01/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europälaches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2200 HV Rijbwijk	Bevolknächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Allard, M

Siche Anhang Patentfamille

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

99/05740

THE PROPERTY AND PROPERTY AND THE PROPERTY AGEN	

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
(		
	US 4 977 285 A (MARQUIS E T ET AL) 11. Dezember 1990 (1990–12–11) das ganze Dokument, insbesondere Spalte 9, Zeilen 19–25	1-11
X	US 5 384 418 A (ZAJĀCĒK J G ET AL) 24. Januar 1995 (1995—01-24) das ganze Dokument, insbesondere Spalte 10, Zellen 2–4	1-11
X	US 5 374 747 A (SAXTON R J ET AL) 20. Dezember 1994 (1994–12–20) das ganze Dokument, insbesondere Spalte 8, Zeilen 44–46	1-11
X	US 5 463 090 A (RODRIGUEZ C L ET AL) 31. Oktober 1995 (1995-10-31) das ganze Dokument, insbesondere Spalte 8, Zeilen 18-20	. 1–11
X .	EP 0 568 336 A (ARCO CHEMICAL TECHNOLOGY INC.) 3. November 1993 (1993-11-03) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument, insbesondere Seite 6, Zeile 15	1-11
		-
	*	
	<i>X</i>	
	,	

Angaben zu Veröffentlichusigen, die zur selben Patentfamilie gehören

inte Onales Aktenzeichen PCT/EP 99/05740

In Destruction to delt		T 23 1 T			I/EP 99/05/40
im Recherchenberici geführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		Vitgiled(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 659473	A	28-06-1995	US	5466836	
			ΑŢ	171394	
			CA	2137310 /	
			CN	1109382	
			DE	69413507	
			DE	69413507	
			ES	2121162 1	16-11-1998
			JP	7196639	
			US	5468885 A	21-11-1995
			US	5573736 A	12-11-1996
EP 31537	A	08-07-1981	DE	2952755 A	
			AT	3426 T	15-06-1983
			BR	8008494 A	14-07-1981
			DK	551280 A	30-06-1981
			JP	56100774 A	12-08-1981
US 5349072	Α	20-09-1994	CA	2127415 A	
			DE	69417298 D	
			DE	69417298 T	
			EP	0633255 A	
			JP	7252244 A	03-10-1995
JS 5274138	Α	28-12-1993	CA	2101006 A	
			DE	69400645 D	
			DE	69400645 T	
			EP	0608093 A	
			ĴΡ	6247952 A	
JS 4977285	A	11-12-1990	CA	2026939 A	09-06-1991
			DE	69022373 D	
			DE	69022373 T	
			EP	0431841 A	12-06-1991
			ES	2078952 T	01-01-1996
			JP	2825669 B	18-11-1998
			JP	6065122 A	
JS 5384418	A	24-01-1995	CA	2137048 A	26-07-1995
			CN	1109883 A	11-10-1995
			EP	0677518 A	
			JP	7206836 A	08-08-1995
			SG	45316 A	16-01-1998
JS 5374747	Α	20-12-1994	CA	2138840 A	24-06-1995
			CN	1113454 A	20-12-1995
			EP	0659685 A	28-06-1995
			JP	7242649 A	19091995
			SG	50357 A	20-07-1998
				5453511 A	26-09-1995
			US	3433311 A	20-03-1333
			US	5621122 A	15-04-1997
			US	5621122 A	15-04-1997
			US US	5621122 A 5527520 A	15-04-1997 18-06-1996
JS 5463090	A	31–10–1995	US US US	5621122 A 5527520 A 5684170 A	15-04-1997 18-06-1996 04-11-1997
JS 5463090	A	31-10-1995	US US US US	5621122 A 5527520 A 5684170 A 5695736 A	15-04-1997 18-06-1996 04-11-1997 09-12-1997
IS 5463090	A	31–10–1995	US US US US	5621122 A 5527520 A 5684170 A 5695736 A	15-04-1997 18-06-1996 04-11-1997 09-12-1997

--- - 110 11071861 .

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen,

siben Patentfamilie gehören

PCT/E 99/05740

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	M	itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
	US 5463090	Α		ES	2130540 T	01-07-1999
	EP 568336	Α	03-11-1993	US	5262550 A	16-11-1993
	L. 000000	•		. AT	129708 T	15-11-1995
				DE	69300720 D	07-12-1995
				DE	69300720 T	11-04-1996
				ĒŠ	2079236 T	01-01-1996
				JP	6009592 A	18-01-1994

